PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENT Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4: C07C 55/21, 55/02, 69/34 C07C 103/147, A61K 31/19 A61K 31/20, 31/225, 31/23 A61K 31/16

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 88/02746

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

21. April 1988 (21.04.88)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH87/00133

A1

(81) Bestimmungsstaaten: AU, DK, FI, HU, JP, KR.

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Oktober 1987 (05.10.87)

P 36 34 356.0

(31) Prioritätsaktenzeichen:

2 30 3 . 30 0 .

(32) Prioritätsdatum:

8. Oktober 1986 (08.10.86)

(33) Prioritätsland:

DI

(71) Anmelder: EPIS S.A. [CH/CH]; Alpenstraße 14, CH-6300 Zug (CH).

(72) Erfinder: BAR-TANA, Jacob; 14 Harav Schrim Street, Jerusalem (IL). MIGRON, Yoelit; 4 Ben Gavriel Street, Talpiot, Jerusalem (IL). BLUM, Jochanan; 13 Haeshoreret Street, Jerusalem (IL). DRECKMANN, Bruno; Dürerstr. 18, D-6800 Mannheim 25 (DE). PILL, Johannes; In der Keitgasse 6, D-6906 Leimen 3 (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: MEDICAMENTS CONTAINING ALPHA-HALOGENATED DICARBOXYLIC ACIDS

(54) Bezeichnung: ARZNEIMITTEL ENTHALTEND ALPHA-HALOGENIERTE DICARBONSÄUREN

(57) Abstract

Medicaments containing known alpha-halogenated dicarboxylic acids of formula (I), whereby in general formula (I), Hal is fluorine, chlorine and bromine; R is hydrogen and Hal, and m is a number between 4 and 16; or new compounds of general formula (I) in which m is a number between 9 and 16. The invention also includes their pharmacologically compatible salts, esters and amides, processes for the production of such compounds, as well as the use of these compounds for producing medicaments for the treatment of adiposity, hyperlipidemias and diabetes.

(57) Zusammenfassung

Arzneimittel, die bekannte alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der Formel (I), wobei in der allgemeinen Formel (I): Hal Fluor, Chlor und Brom, R Wasserstoff und Hal und m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeuten, oder neue Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in der m eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeutet, enthalten, sowie deren pharmakologisch verträglichen Salze, Ester und Amide, Verfahren zur Herstellung solcher Verbindungen, sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln für die Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie und Diabetes.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

		•	•				
	AT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien	
	ΑU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi	
	BB	Barbados .	. GB	Vereinigtes Königreich	NI.	Niederlande	
	BE	Belgien	HU	Ungarn	NO	Norwegen .	
	BG	Bulgarien	П	Italien	RO	Rumānien	
	BJ	Benin	JP	Japan	SD	Sudan	
•	BR	Brasilien	KP	Demokratische Volksrepublik Korea .	SE	Schweden	
•	CF.	Zentrale Afrikanische Republik	· KR	Republik Korea	SN	Senegal	
	CG	Kongo	Li	Liechtenstein	SU	Soviet Union	
	CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad	
	$\mathbf{C}\mathbf{M}$	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Togo	
	DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika	
	DK	Dänemark ·	MG	Madagaskar		,	
	Ħ	Finnland .	ML	Mali		. •	

Arzneimittel enthaltend alpha-halogenierte Dicarbonsauren

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, welche alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I enthalten,

wobei in der allgemeinen Formel I

Hal Fluor, Chlor und Brom,

- R Wasserstoff und Hal und
- m eine Zahl zwischen 4 und 16

bedeuten.

Die Erfindung betrifft weiterhin die in vivo hydrolysierbaren Derivate dieser Carbonsäuren, sowie die Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I als Arzneimittel bei der Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie oder Diabetes.

Einige alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren und alpha-,alpha-,alpha'-,alpha'-Tetrahalogen-dicarbonsäuren sowie deren Derivate, die formal unter die allgemeine Formel I fallen, sind schon seit laengerer Zeit literaturbekannt, insbesondere die kurzkettigen Derivate mit m < 8, jedoch ist fuer diese Verbindungen keine pharmakologische Wirksamkeit beschrieben worden.

Es wurde nun ueberraschend rw is g funden, daß V rbindungen der allgemeinen Formel I s wie deren in vivo hydrolysierbaren Derivate eine ausgepraegt lipids nkend und antidiab tisch Wirkung aufweisen. Sie sind in der Lage, sowohl den Triglycerid- als auch den Serumcholesterinspiegel zu senken und sind geeignet als Mittel zur Prophylaxe bzw. Heilung von arteriosklerotischer Erkrankungen. Sie bewirken bei Uebergewichtigen eine Reduktion des Koerpergewichts und bei Typ-II-Diabetikern eine Verbesserung des Glukosestoffwechsels.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin neue langkettige alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I'

in der

Hal Fluor, Chlor und Brom,

- R Wasserstoff und Hal und
- n eine Zahl zwischen 8 und 16

darstellen, sowie deren in vivo hydrolysierbaren Carbonsäure-Derivate, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester, 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid.

Die im Disclaimer genannten Verbindungen sind bereits bekannt, jedoch fehlt auch in diesen Faellen die Angabe einer pharmakologischen Wirksamkeit:

- 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disāure wurde beschrieben in J.Org.Chem. 23, 1322-6 (1958);
- 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylest r in J.Org.Chem.
- 31, 3890-7 (1966);

2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disāur -dim thyl st r und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-h xadecandiamid in Chem. Ber.

93, 2198-208 (1960).

In vivo hydrolysierbare Derivate der Verbindungen der Formel I bzw. I' sind z.B. Salze mit pharmakologisch vertraeglichen Alkali -, Erdalkali- oder Ammonium-Basen; Ester, insbesondere niedere Alkylester mit 1-6 C-Atomen, wie z.B. Methyl-, Ethylund Isopropylester; Amide, deren Stickstoffatom gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Alkylgruppen mit 1-6 C-Atomen substituiert sein kann, wie z.B. N-Methylamid und N,N-Dimethylamid.

Die Herstellung der Verbindungen der Formel I erfolgt in an sich bekannter Weise, indem man

a) fuer den Fall, daß R ein Wasserstoffatom darstellt, eine Dicarbonsäure der allgemeinen Formel II, in welcher m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeutet, oder ein Derivat einer solchen Dicarbonsäure

$$HOOC-CH_2-(CH_2)_m-CH_2-COOH$$
 (II),

mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den entsprechenden alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren umsetzt, oder

- b) fuer den Fall, daß R Halogen bedeutet,
 - b1) eine alpha-,omega-Dicarbonsäure der allgemeinen Formel I, in der R Wasserstoff und m eine Zahl zwischen 4 und 16 bedeuten, mit einer Base umsetzt und anschließend mit einem Halogierungsmittel in eine Verbindung der allgemeinen Formel I, in der R Halogen ist, ueb rfuehrt, oder

b2) ein Verbindung d r allgemeinen Formel III, in der Hal di oben angeg b ne Bed utung hat,

Hal2CH-COOH

(III)

oder ein Derivat davon unter basischen Bedingungen mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

Y-(CH2)m-Y

(IV),

in der n die oben angegebene Bedeutung hat und Y einen leicht abspaltbarer Rest darstellt, umsetzt,

und gegebenenfalls anschließend die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in andere Verbindungen der Formel I umwandelt, sowie erhaltene Ester, Amide oder Salze in freie Säure oder freie Säuren in Salze, Ester oder Amide ueberfuehrt.

Der im folgenden verwendete Begriff "Säure" bei Verbindungen der allgemeinen Formel I bzw. I', II und III soll stellvertretend auch die entsprechenden Säurehalogenide, Ester und Amide mit um-fassen.

Als Halogenierungsmittel eignen sich die ueblichen in der Literatur beschriebenen Verbindungen, insbesondere solche, die ein positiv polarisiertes Halogenatom besitzen, wie z.B. N-Chlorsuccinimid, N-Chlor-4-toluolsulfonsäureamid-Natrium, N-Bromsuccinimid, N-Bromacetamid, Dibromdimethylhydantoin, Xenonfluoride, Fluorwasserstoff/Pyridin-Gemische, Fluoroxy-trifluor-

methan, u.a. ggf. unter Gegenwart eines geeigneten Katalysators, wie z.B. Iod oder Eisen.

Die R aktion kann in G g nwart von inerten Loesungsmitteln od r Loesungsmittelgemischen durchg fuehrt werden. Ge ignete Loesungsmittel sind z.B. Kohlenwasserstoff wie Heptan, Methylcyclohexan oder Benzol, chlorierte oder fluorierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff. Wenn moeglich wird die Reaktion vorzugsweise ohne Loesungsmittel durchgefuehrt. Falls die entsprechenden Säurehalogenide der Verbindungen der allgemeinen Formel I eingesetzt werden, kann das fuer die Ueberfuehrung der freien Säuren in die Säurehalogenide im Ueberschuß verwendete Halogenierungsmittel auch als Loesungsmittel verwendet werden.

Nach dem Verfahren a) können die alpha-,alpha'-Dihalogensäuren der allgemeinen Formel I durch Umsetzen mit Halogenierungsmitteln, wie z.B. N-Bromsuccinimid, N-Chlorsuccinimid u.a. erhalten werden. Die Umsetzungen finden bei Temperaturen zwischen 0° C und Raumtemperatur, ggf. auch bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels statt.

Nach dem Verfahren b) werden die alpha-, alpha-, alpha'-, alpha'-Tetrahalogen-dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I hergestellt. Im Verfahren bl) geht man von den alpha-,alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren aus, die unter basischen Bedingungen in die entsprechenden Carbanion-Derivate ueberfuehrt werden. Diese werden mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den Tetrahalogen-Verbindungen umgesetzt. Insbesondere eignet sich dieses Verfahren, um die gemischten Tetrahalogen-Dicarbonsäuren herzustellen, z.B. alpha-,alpha'-Dibrom-alpha-,alpha'difluor-dicarbonsauren, alpha'-, alpha'-Dibrom-alpha-, alpha'dichlor-dicarbonsäuren und alpha-,alpha'-Dichlor-alpha-,alpha'-difluor-dicarbonsäuren. Als Basen eignen sich beispielsweise Lithiumdiisopropylamid oder n-Butyllithium. Als Loesungsmittel kommen inerte organische Loesungsmittel in Frage. Die Reaktion wird bei Temperaturen von O bis - 80° C in Gegenwart eines geeigneten Halogenuebertraegers, wie z.B. T trachlorkohlenstoff, T trabromk hl nst ff u.a. durchgefuehrt. Nach Verfahren b2) wird ine Dihalog nessigsäure oder ein Derivat davon mit iner starken Base, wie b ispielsweise Lithiumdiisopr pylamid, Butyllithium, u.a. in g eignet n

in rten organischen Loesungsmitteln in das entsprechende Carbanion-Derivat ueb rfuehrt. Bevorzugt wird das Dichloressigsäurechlorid eingesetzt. Die darauffolgende Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel III mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV findet vorzugsweise im Molverhaeltnis 2:1 statt. Als leicht abspaltbare Reste Y in der Verbindung III kommen beispielsweise Brom, Chlor und Sulfonyloxy-Verbindungen, wie z.B. Trifluormethylsulfonyloxy-, Methylsulfonyloxy- oder 4-Chlorphenylsulfonyloxy-Gruppen in Frage. Die Umsetzungen finden in inerten organischen Lösungsmitteln, vorzugsweise in THF und Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT) bei Temperaturen zwischen -80° C und Raumtemperatur statt.

Die nachtraeglichen Umwandlungen von Verbindungen der Formel I bzw. I bezieht sich unter anderem auch auf die Herstellung von fluorierten Verbindungen, die aus den entsprechenden Bromoder Chlor-Verbindungen mit Hilfe von geeigneten Fluorierungsmitteln, beispielsweise Tetrabutylammoniumfluorid oder Nitrosylfluorid, dargestellt werden koennen.

Die Ueberfuehrung von erhaltenen Estern in die entsprechenden freien Säuren findet unter stark sauren Bedingungen statt. Die Umwandlung von Estern in die freien Säuren gelingt im Falle der Dicarbonsäuren I bzw. I', bei denen R ein Wasserstoffatom darstellt, in ueblicher Weise durch schonende alkalische Verseifung. Diese Methode ist ungeeignet fuer Ester, bei denen R ein Halogenatom darstellt. Hier geht man zweckmaeßigerweise von den Isopropylestern aus, die sich mittels conc. Schwefelsäure plus Oleum in die freien Säuren umwandeln lassen. Die Ueberfuehrung von Säurehalogeniden in die freien Säuren erfolgt durch Hydrolyse. Die Salze erhaelt man in ueblicher Weise, z.B. durch Neutralisation Verbindungen der Formel I mit den entsprechenden Laugen.

Fuer die H rstellung und nachtraeglich Umwandlungen der Verbindungen der allgemeinen Form 1 I' gelten di fur die V rbindungen der allgem inen Formel I ben beschriebenen Verfahren in analoger W is .

Zur Herst llung von Arzn imitt ln werden die V rbindungen der allgemeinen Form 1 I bzw. I' in an sich bekannter Weise mit ge igneten pharmaz utischen Traegersubstanz n, Aroma-, Geschmacks- und Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Oel, wie z.B. Olivenloel, suspendiert oder geloest.

Die Substanzen der allgemeinen Formel I bzw. I' können in fluessiger oder fester Form oral und parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Verwendung, das die bei Injektionslösungen ueblichen Stabilisierungsmittel, Loesungsvermittler und/oder Puffer enthaelt. Derartige Zusaetze sind z.B. Tartrat- oder Borat-Puffer, Ethanol, Dimethylsulfoxid, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsäure), hochmolekulare Polymere (wie fluessiges Polyethylenoxid) zur Viskositaetsregulierung oder Polyethylen-Derivate von Sorbitanhydriden.

Feste Traegerstoffe sind z.B. Staerke, Lactose, Mannit, Methylzellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäure, höher molekulare Polymere (wie Polyethylenglycol). Fuer die orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewuenschtenfalls Geschmacks- und Sueßstoffe enthalten.

Die verabreichte Dosis haengt vom Alter, der Gesundheit und dem Gewicht des Empfaengers, dem Ausmaß der Krankheit, der Art gleichzeitiger gegebenfalls durchgefuehrter weiterer Behandlungen, der Haeufigkeit der Behandlungen und der Art der gewuenschten Wirkung ab. Ueblicherweise betraegt die taegliche Dosis der aktiven Verbindung 0.1 bis 50 mg pro kg Körpergewicht. Normalerweise sind 0.5 bis 40 mg und vorzugsweise 1.0 bis 20 mg pro kg pro Tag in einer oder mehreren Anwendungen pro Tag wirksam, um die gewuenschten Resultate zu erhalten.

Außer in d n B ispi len aufgefuehrten V rbindungen sind bevorzugt im Sinn d r Erfindung di folgenden Verbindung n, sowi deren Methyl-, Ethyl-, od r Isopropyl st r und Amide:

- 1) 2,7-Dichlor-octan-1,8-disäure
- 2) 2,7-Difluor-octan-1,8-disäure
- 3) 2,7-Dibrom-octan-1,8-disäure
- 4) 2,2,7,7-Tetrachlor-octan-1,8-disaure
- 5) 2,2,7,7-Tetrabrom-octan-1,8-disaure
- 6) 2,8-Dichlor-nonan-1,9-disaure
- 7) 2,2,8,8-Tetrabrom-nonan-1,9-disäure
- 8) 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure
- 9) 2,2,11,11-tetrabrom-dedecan-1,12-disäure
- 10) 2,12-Difluor-tridecan-1,13-disaure
- 11) 2,13-Dichlor-tetradecan-1,14-disaure
- 12) 2,2,13,13-Tetrachlor-tetradecan-1,14-disäure; Fp: 94 97 °C
- 13) 2,15-Difluor-hexadecan-1,16-disäure
- 14) 2,15-Dibrom-hexadecan-1,16-disäure
- 15) 2,15-Dichlor-hexadecan-1,16-disaure
- 16) 2,15-Dichlor-2,15-difluor-hexadecan-1,16-disaure
- 17) 2,15-Dibrom-2,15-difluor-hexadecan-1,16-disaure
- 18) 2,15-Dibrom-2,15-dichlor-hexadecan-1,16-disäure
- 19) 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disaure
- 20) 2,17-Dichlor-octadecan-1,18-disäure
- 21) 2,17-Dibrom-octadecan-1,18-disäure
- 22) 2,2,17,17-Tetrachlor-octadecan-1,18-disāure
- 23) 2,2,17,17-Tetrabrom-octadecan-1,18-disaure
- 24) 2,17-Difluor-octadecan-1,18-disaure
- 25) 2,19-Dichlor-eicosan-1,20-disäure
- 26) 2,19-Difluor-eicosan-1,20-disäure
- 27) 2,2,19,19-Tetrachlor-eicosan-1,20-disāure
- 28) 2,2,19,19-Tetrabrom-eicosan-1,20-disäure

In den nachfolgenden Beispi len ist die Herst llung einiger rfindungsgemaeßer Verbindungen nacher erlaeutert:

Beispiel 1:

2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disäure

a) 2,2-Dichloressigsäure-Isopropylester

Dichloracetylchlorid (9 g, 60 mMol) werden unter tropfenweise in auf 3°C gekuehltes eines Isopropanol (20 g) zugegeben (Eis/Wasser-Bad). Die Reaktionslösung wird fuer 30
Minuten bei Raumtemperatur weitergeruehrt. Der ueberschuessige Alkohol wird im Vakuum bei Raumtemperatur entfernt.

Der Rueckstand wird an-schließend mit einer Mischung aus
Eiswasser und Dichlormethan versetzt. Nach Trennung der
Phasen wurde die organische Phase
nacheinander mit Wasser, waessriger Natriumhydrogencarbonat-lösung, und wiederum Wasser gewaschen, und ueber Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels
verbleibt der Dichloressigsäurediisopropylester (7.5 g, 73
*), der nach Destilation (67 - 68° C, 24 hPa) als farblose
Fluessigkeit anfaellt.

b) 2,2,15,15-Tetrachorhexadecan-1,16-disäure-diisopropylester

In einem Dreihalskolben wurde unter trockener Stickstoffatmosphaere eine Lösung von trockenem Diisopropylamin (2.02
g, 20 mMol) in 20 ml trockenem THF vorgegeben. Die Lösung
wird im Eiswasserbad auf 3° C gekuehlt und eine Lösung von
n-Butyllithium in Hexan (14 ml einer 1.42 molaren Lösung,
20 mMol) in einer Spritze unter Ruehren zugegeben. Die Lösung wird bei 3°C 30 min. lang geruehrt, dann auf - 78° C
abgekuehlt und 20 ml Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT)
zugegeben. Die Reaktionsmischung wurde gelb und viskos.
Nach weiteren 30 min. bei - 78° C wurde unter Ruehren eine
Lösung von Dichloressigsäurediisopropylester (3.42 g, 20
mMol) in 20 ml trock nem THF zugegeben. Nach 20 min. bei 78° C wird eine Lösung von 1,12-Dibr m-dodecan (3.28 g, 10
mM 1) in 20 ml trock nem THF bei - 78° C zug tropft und die
Lösung fuer weitere 35 min. geruehrt. Di Temperatur wird

langsam inn rhalb von 2 h auf -20°C erhöht, die Lösung 30 min. lang b i - 20 °C w itergeruehrt und dann gießt man die Lösung auf Eis/Schw felsäure (conc.). Nach Extraktion mit Petrolether (40 - 60°) und ueblicher Aufarbeitung erhaelt man einen oeligen Rueckstand. Nach Chromatographie auf Silicagel und Elution mit einem linearen Gradienten von Dichlormethan und Petrolaether (40 - 60°) wird der 2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disäure-diisopropylester als farbloser Feststoff (3.5 g, 68 \ Ausbeute) er-halten.

c) 3 q einer auf 30 C qekuehlten Mischung von 96 - 98 %iger Schwefelsäure und Oleum (1:1 w/w) wird zu dem trockenen 2,2,15,15-Tetrachlorhexadecan-1,16-disäure-diisopropylester zugetropft. Die Mischung wird 10 min. lang bei 30 C geruehrt, wobei ein Farbumschlag nach orange auftritt. Es werden weitere 2 g der Säuremischung bis zur vollstaendigen Lösung des Esters zugetropft und 15 Minuten bei 30 C zugeruehrt. Die Lösung wird auf - 78° C abgekuehlt und eine Mischung von Eis/Dichlormethan zugegeben. Die gefrorene Mischung wird unter langsamen Erwaermen auf Raumtemperatur durch Ruehren mit einem Porzellanspatel gelöst, wobei die Lösung farblos wird. Nach Trennung der Phasen wird die waessrige Phase mit Dichlormethan extrahiert und die vereinigten organischen Extrakte ueber Natriumsulfat getrocknet. Nach Entfernen des Lösungsmittels verbleibt ein farbloser Feststoff (150 mg, 90 % Ausbeute) mit einem Schmelzpunkt von 113.5 - 114.5 °C aus Cyclohexan).

Beispiel 2:

2,15-Dichlor-hexadecan-1,16-disaure

1,16-Hexadecan-disäure (572 mg, 2 mMol) wird in 20 ml Thionyl-chlorid gelöst und 30 min. unter Rueckfluß erhitzt. Die Bildung ds Acylchlorids wurde IR-sp ktr skopisch v rfolgt (Zunahme des Peaks bei 1790 cm⁻¹ (COCl) und Abnahm des Peaks bei 1695 cm⁻¹ (COOH)). Die Reaktionsmischung wird auf Raumtemp ratur abgekuehlt, ine Lösung von N-Chlorsuccinimid (1.068 g,

8 mM 1) in 20 ml Thionylchl rid zugegeb n und fuer weitere 4.2 h unt r Rueckfluß erhitzt. Das ueberschuessig Thionylchlorid wird im Vakuum bei Raumtemperatur entfernt, dann etwas Tetrachlormethan zugegeben und die Lösung zur Trockene eingedampft. Der Rueckstand mit Tetrachlormethan versetzt und das feste Succinimid abfiltriert, mit Tetrachlormethan gewaschen und die vereinigten Filtrate auf 0 - 5° C abgekuehlt und mit Eis versetzt. Das Eiswasserbad wurde entfernt, etwas THF zugegeben, und die Lösung ueber Nacht bei Raumtemperatur kraeftig weitergeruehrt. Nach Abtrennung der organischen Phase wurde diese eingedampft, wobei das erhaltene Oel nach einiger Zeit auskristallisierte (700 mg, quantitative Ausbeute). Die Umkristallisation aus Cyclohexan ergab 545 mg des gewuenschten Produktes (Fp. 71 - 72° C).

In analoger Weise erhält man

 a) 2,15-Dichlorhexadecan-1,16-disäurediisopropylester, farbloses öl.

Beispiel 3:

2,15-Dibrom-2,15-dichlorhexadecan-1,16-disäure

Durch Bromierung des 2,15-Dichlorhexadecan-1,16-disäurediisoper propylesters mit CBr₄ erhält man den 2,15-Dibrom-2,15-dichlorhexadecan-1,16-disäurediisopropylester (farbloses Öl). Durch Verseifung mit Schwefelsäure/Oleum erhält man die Titelverbindung. Fp 59-61 ^OC.

- 12

Versuchsprotokoll

Stellvertretend für die neuen Verbindungen wurden für die Verbindungen

- A= 2,15-Dichlor-hexan-1,16-disäure und
- B= 2,2,13,13-Tetrachlor-tetradecan-1,14-disaure

die lipidsenkende Wirkung bestimmt.

Hierzu wurde jeweils 10 männlichen Sprague-Dawley-Ratten, die zu testende Substanz 14 Tage lang in einer Dosis von 25 mg/kg/d und 200 mg/kg/d in Methylcellulose-Suspension veräbreicht. Am Versuchsende, 3 Stunden vor der letzten Sondierung, wurden die Cholesterin- und Triglyceridwerte im Serum bestimmt. In der dachstehenden Tabelle sind die gemessenen Werte angegeben.

Verbindung mg/kg/d	Cholesterin-Werte mg/dl		Triglycerid-Werte			
+	0. Tag	•	0. Tag	14. Tag		
Kontrolle	93 <u>+</u> 5,1	98 <u>+ 5,8</u>	129 <u>+</u> 11	108 ± 11,7		
25 A	90 <u>+</u> 2,4	82 <u>+</u> 3,5	131 ± 11	58 <u>+</u> 5,8		
200	94 ± 6,6	53 ± 3,2	96 <u>+</u> 16	34 ± 3,0		
25 B	102 ± 2,6	45 <u>+</u> 2,9	103 ± 12	50 ± 4,6		
200	91 <u>+</u> 5,0	32 ± 0,8	110 ± 14;	30 ± 2,2		

Die geprüften Verbindungen zeigen im Vergleich zur Kontrolle und den Werten vor Substanzgabe eine deutliche Cholesterin- und Triglycerid-Senkung im Serum bei der Ratte.



Patentansprueche

1. Arzneimittel enthaltend alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor,

R Wasserstoff und Hal und

m eine Zahl zwischen 4 und 16

bedeuten,

sowie deren pharmakologisch vertraeglichen Salze, Ester und Amide.

- 2. Verwendung von Verbindungen gemaeß Anspruch 1 zur Behandlung von Adipositas, Hyperlipidaemie oder Diabetes.
- 3. Verwendung von Verbindungen gemaeß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Adipositas,
 Hyperlipidaemie oder Diabetes.
- 4. Alpha-halogenierte Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{ccc}
R & R \\
HOOC-C-(CH_2)_{n}-C-COOH & (I')
\end{array}$$

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor,

- R Wasserstoff und Hal und
- n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten,

sowie deren Salze, Ester und Amide, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester, 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid.

5. Verfahren zur Herstellung von alpha-halogenierten Dicarbonsäuren der allgemeinen Formel I'

$$R$$
 R
 $HOOC-C-(CH2)n-C-COOH (I'),$

in der

Hal Chlor, Brom und Fluor

- R Wasserstoff und Hal
- n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten.

sowie deren Salze, Ester und Amide, mit Ausnahme der Verbindungen 2,11-Dichlor-dodecan-1,12-disäure, 2,11-Dibrom-dodecan-1,12-disäure-diethylester, 2,2,15,15-Tetrabrom-hexadecan-1,16-disäure-dimethylester und N,N'-Dimethyl-2,2,15,15-tetrabrom-hexadecandiamid, dadurch gekennzeichnet, daß man in an sich bekannter Weise



- 15 -

a) fuer d n Fall, daß R ein Wass ret ffatom darstellt, eine Dicarbonsäure der allgemeinen Formel II, in w 1cher n ein Zahl zwischen 8 und 16 b d utet, oder ein Derivat einer solchen Dicarbonsäure

$$HOOC-CH2-(CH2)n-CH2-COOH$$
 (II),

mit geeigneten Halogenierungsmitteln zu den entsprechenden alpha-, alpha'-Dihalogen-dicarbonsäuren umsetzt, oder

- b) fuer den Fall, daß R Halogen bedeutet,
 - bl) eine alpha-,omega-Dicarbonsäure der allgemeinen Formel I', in der R Wasserstoff und n eine Zahl zwischen 8 und 16 bedeuten, mit einer Base umsetzt und anschließend mit einem Halogierungsmittel in eine Verbindung der allgemeinen Formel I', in der R Halogen ist, ueberfuehrt, oder
 - b2) eine Verbindung der allgemeinen Formel III, in der Hal die oben angegebene Bedeutung hat,

oder ein Derivat davon unter basischen Bedingungen mit einer Verbindung der allgemeinen Formel IV

$$Y-(CH2)n-Y (IV),$$

in der n die oben angegebene Bedeutung hat und Y einen leicht abspaltbarer Rest darstellt, umsetzt,

und gegebenenfalls anschlißend die serhaltenen Verbindungen der allgemeinen Frmel I in and reverbindungen der Formel I umwandelt, sowie erhaltene Ester, Amide oder Salz in freie Saur od refri Sauren in die pharmakologisch vertraeglichen Salze, Est rend Amide ueberfeehrt.

- 16 -

6. 2,2,13,13-Tetrachl r-t tradecan-1,14-disāur .

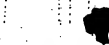


International Application No PCT/CH 87/00133

/.

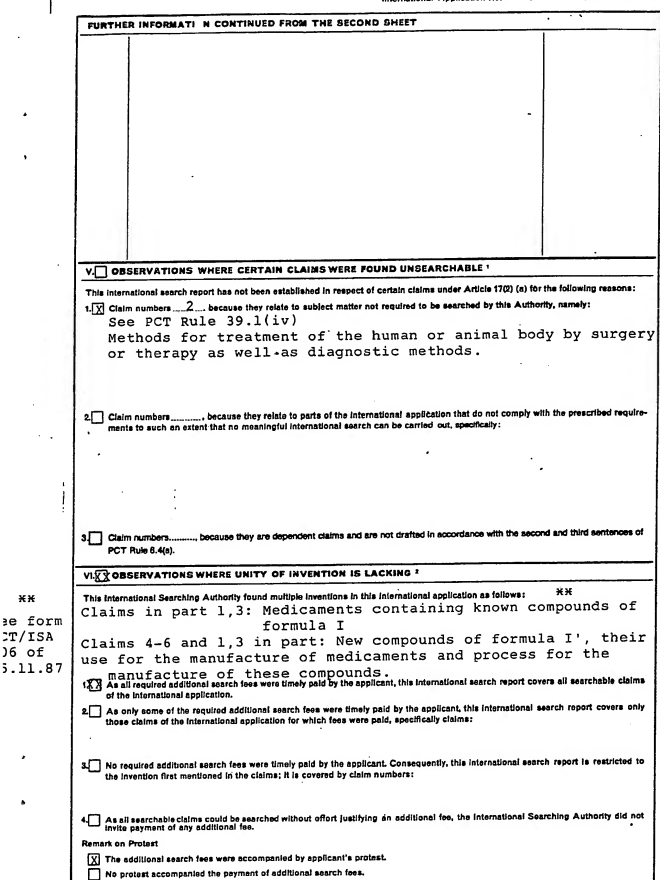
			international Application No PCT/	CH 87/00133		
		N OF SUBJECT MATTER (if several class				
Accordin	g to Internat	ional Patent Classification (IPC) or to both Na	tional Classification and IPC	v 21/10.		
Int.		07 C 55/21; 55/02; 6		K 31/19;		
	تصميب	1/20; 31/225; 31/23;	31/16			
II. PIELL	S SEARCE		entation Searched 7			
Classificat	tion System		Classification Symbols			
CHESSITICA	JOI 0 7 S.C.					
	4					
Int.	Cl.ª	с 07 с 55/00; 69/00;	103/00; A 61 K 31/	00.		
		Documentation Searched other	than Minimum Documentation			
	•	to the Extent that such Document	s are included in the Fields Searched			
			:	•		
III. DOC	UMENTS C	ONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *		ion of Document, 11 with indication, where ap		Relevant to Claim No. 13		
X		em. J., vol. 58, 1954		4,5		
	"Anal	ogues of diaminopimel	ic acid as			
		itors of bacterial gr				
	523 s	ee page 521, right ha	and column	1		
			10 1066	4,5		
X	J. Or	g. Chem., vol. 31, No). 12, 1966, 			
	J.D. Anderson et al.: "Electrolytic reductive					
	coupi	ling. XIII. Intramolecular reductive				
	Conbr	oupling. Electrohydrocyclization", pages 890-3897 see page 3891, table 1; page 3894,				
	3890-	st line and footnote (32); page 3895, table				
	TUT	left hand column, lines 1-12				
	(cite	d in the application)	•			
	1,6166	d in the application.				
x	J. or	g. Chemi, vol. 23, 19	58, M.S. Kharasch	4,5		
••	et al	.: "Structure of pero	xides derived from	1		
		ohexanone and hydrogen peroxide", pages				
	1322-	-1326 see page1325, right hand column,				
	the 1	last 5 lines; page 1326, left hand column,				
	lines	1-13	•			
(cited in the application)						
				4.5		
Χ.	Chem.	Ber., vol. 93, 1960,		4,5		
Speci	al categories	of cited documents: 10	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle	e international filing date twith the application but		
"A" do:	cument defin	ing the general state of the art which is not e of particular relevance	cited to understand the principle invention	or theory underlying the		
"E" ear		nt but published on or after the international	"X" document of particular relevant cannot be considered novel or	e; the claimed invention cannot be considered to		
-1 " do	cument whic	h may throw doubts on priority claim(s) or	Involve an inventive step	. i		
cit	ation or othe	to establish the publication date of another respectal reason (as specified)	"Y" document of particular relevant cannot be considered to involve a	IN INVENTIVE BIRD WHEN HIS !		
oth	ter means	ring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one ments, such combination being o	bvious to a person skilled		
"P" do	cument publi	shed prior to the international filing date but	in the art. "A" document member of the same p	atent family		
		riority date claimed				
	PIFICATION	mpletion of the International Search	Date of Mailing of this International Sec	erch Report		
		1988 (04.02.88)	17 March 1988 (17.	03.88)		
+ re:	or dat A	1500 (04.02.00)				
internation	nai Searchin	g Authority	Signature of Authorized Officer	1		
EURO	PEAN P	ATENT OFFICE				
			I			





Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
 A	"Weitere Untersuchungen zur Darstellung und Reaktivität von Tetrahalogen-dicarbonsäuren", pages 2198-2208 see page 2198, lines 6,7 from below; page 2200, penultimate paragraph; page 2203, lines 18-24; page 2207, lines 23-29 (cited in the application) Chemical Abstracts, vol. 76, 1972, (Columbus, Ohio, US), T.I. Cherepenko et al.: "Fungicidal activity of phosphorus-containing esters of iminocarboxylic acids and amides of	1,3-6
٠.	carboxylic and dicarboxylic acids", see page	
	99, abstract 55097m, & Fiziol. Aktiv.	
	Veshchestva 1971, No. 3, 65-8	
		b
)
•		1 (
•		
	•	
		. •
		•
•		• •
1		
1		·
.		•
		·
ł		





ж×

T/ISA

)6 of

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH 87/00133

	PCT/CH 87/00133
	TANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugebeni ^d
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) o Int C: 4 C 07 C 55/21; 55/02; 31/225; 31/23; 31/16	ider nach der nationalen Klassifikation und der IPC 69/34; 103/147; A 61 K 31/19; 31/20;
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE	
Rec	herchierter Mindestprüfstoff ⁷
Klassifikationssystem	Klassifikationssymbole
C 07 C 55/00; 69	/00; 103/00; A 61 K 31/00
	estprifstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese recherchierten Sachgebiete fallen ⁸
	· .
IILEINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹	
	it erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile ¹² Betr. Anspruch Nr. ¹³
	logues of diaminopimelic s of bacterial growth",
reductive coupling reductive coupling Seiten 3890-3897 siehe Seite 3891, letzte Zeile und 1	al.: "Electrolytic g. XIII. Intramolecular g. Electrohydrocyclization", Tabelle I; Seite 3894, Fussnote (32); Seite linke Spalte, Zeilen
	./.
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichun "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzu "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem tionalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritäts: zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die de fentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbe namten Veröffentlichung belegt werden soll oder die a anderen besonderen Grund angegeban ist (wie au 	Technik "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist anspruch zu Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchteit berühend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruch-
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offe eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maß bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Ans tum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum v licht worden ist	nbarung, Snahmen te Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit be- ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kate- gorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für meldeda- meldeda-
IV. BESCHEINIGUNG	
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
4. Februar 1988	TITAN 1300
Internationale Recherchenbehörde	Unterschrift das bevollnigthtigten Bedienszesen
Europäisches Patentamt	P.E.G. VAN DER PUTTEN
	V

III.EIN	SCHLAGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	J. Org. Chem., Band 23, 1958,	4,5
A	M.S. Kharasch et al.: "Structure of peroxides derived from cyclohexanone and hydrogen peroxide", Seiten 1322-1326 siehe Seite 1325, rechte Spalte, die letzten 5 Zeilen; Seite 1326, linke Spalte, Zeilen 1-13 in der Anmeldung erwähnt	1,5
	·	
X	Chem. Ber., Band 93, 1960, W. Treibs et al.: "Weitere Untersuchungen zur Darstellung und Reaktivität von Tetrahalogen-dicarbonsäuren", Seiten 2198-2208	4,5
	siehe Seite 2198, Zeilen 6,7 von unten; Seite 2200, vorletzter Absatz; Seite 2203, Zeilen 18-24; Seite 2207, Zeilen 23-29	
	in der Anmeldung erwähnt	.7
A .	Chemical Abstracts, Band 76, 1972, (Columbus, Ohio, US), T.I. Cherepenko et al.: "Fungicidal activity of phosphorus-containing	1,3-6
	esters of iminocarboxylic acids and amides of carboxylic and dicarboxylic acids", siehe Seite 99, Zusammenfassung 55097m, & Fiziol. Aktiv. Veshchestva 1971, no. 3, 65-8	
		•
	•	
٠.		

.ehe Formbl. T/ISA 206 m 25.11.87

XX

X Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.